

SULFAPREX 250/50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sulfaprex Premix for medicated feeding stuff for pigs

SULFAPREX 250/50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en el alimento:**

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW10

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/01/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10665/005/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/01/2013

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0186/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Hungría Irlanda Italia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.